



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата Кинорон®.

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения 77-3-29.13-1692 №ПВР-3-1.3/01237

I. Общие сведения

1. Торговое наименование препарата Кинорон® (Kinoron).

Международное непатентованное наименование: интерферон альфа 2b.

2. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.

В одной лечебной дозе препарата, находящейся в 1 флаконе, содержится в качестве действующего вещества интерферона альфа 2b - не менее 1×10^5 МЕ* и вспомогательные вещества: натрий фосфорнокислый, калий фосфорнокислый, лактоза, маннит, реополиглюкин.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок (или пористую массу) белого или кремового цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Кинорон® выпускают расфасованным по 1 лечебной дозе в стеклянные флаконы вместимостью 8 мл укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы укладываются в картонные коробки по 4 штуки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °C до 10 °C.

6. Кинорон® следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Кинорон® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

*- международные единицы противовирусной активности интерферона

II. Фармакологические свойства

9. Кинорон[®] относится к фармакологической группе: иммуномодуляторы.

10. Препарат обладает противовирусным и иммуномодулирующим действием. Подавляет размножение как ДНК-, так и РНК-содержащих вирусов, ингибируя экспрессию вирусных генов. Иммуномодулирующее действие интерферона включает воздействие на клеточные звенья иммунной системы: стимулирует литическую активность лимфоцитов, специфических цитотоксичных Т-лимфоцитов и макрофагов, влияет на образование специфических антител В-лимфоцитами, регулирует экспрессию антигенов KLA на мембранах клеток и стимулирует выработку собственного интерферона альфа.

Кинорон[®] в терапевтических дозах хорошо переносится животными, не оказывает местно-раздражающего, а также эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и сенсибилизирующего действия.

Кинорон[®] по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Кинорон[®] применяют с профилактической и лечебной целью при чуме плотоядных, вирусном энтерите и инфекционном гепатите собак.

12. Противопоказанием к применению Кинорона[®] является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с лекарственным препаратом Кинорон[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Противопоказаний и особенностей применения лекарственного препарата беременным, лактирующим животным, а также молодняку не выявлено.

15. Кинорон[®] применяют подкожно или внутримышечно.

Перед применением содержимое флакона растворяют в 2 мл стерильной дистиллированной воды, воды для инъекций или физиологического раствора и перемешивают до полного растворения.

В случае необходимости раствор может храниться в холодильнике не более 24 часов.

При угрозе заражения с профилактической целью вводят:

- животным с массой до 10 кг - от 2 до 4 мл препарата (1-2 дозы);
- с массой свыше 10 кг - от 4 до 6 мл (2-3 дозы).

Препарат применяют через день до исчезновения угрозы заражения.

С лечебной целью препарат применяют при первых клинических признаках заболевания в тех же дозах два раза в день в течение первых трех суток лечения и далее - один раз в сутки через день в течение 7-10 дней.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Информация по передозировке препарата отсутствует.

18. Допускается совместное применение с любыми химиотерапевтическими препаратами и антибиотиками.

19. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее.

21. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», к.т.н.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1,
стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6.
т/ф (495) 744-06-45.



 И.А. Казакова

 М. Гусев - 3